

| 癌種 | | レジメン名 | | | 抗癌剤適応分類 (進行・再発、術前、術後など) |
|-----------------|--|---|-------|------|----------------------------|
| 膵癌 | | GEM+エルロチニブ | | | 進行・再発 |
| 番号 | 抗癌剤 (指定がある場合は前投薬・補液等) (欄不足時は別添可) | 1日投与量 | 投与方法 | 投与時間 | 投与日(d1、d8など) |
| 1 | ゲムシタビン | 1000mg/m ² | 点滴 | 30分 | Day1,8,15 |
| 2 | エルロチニブ(タルセバ) | 100mg/body | 経口 | | Day1-28 |
| 3 | | | | | |
| 4 | | | | | |
| 5 | | | | | |
| 6 | | | | | |
| 7 | | | | | |
| 8 | | | | | |
| 1コースの期間 | | 28日間 | 総コース数 | | |
| 主要文献 ※文献添付必要 | | 承認条件は、PhaseⅢの結果かつ保険適応を有するものとする。ただし、PhaseⅡの結果でも、学会が認めているものや、ASCOやESMOと同等の学会での発表は可とする。上記以外は原則、倫理審査委員会にかけて審議することとする。 | | | |
| | | 膵癌ガイドライン(2016) Clin.Oncol.2007;25(15):1960-6. | | | |
| その他 | | 2019.6 化学療法委員会で審議 | | | |

松阪市民病院